NEW SULFONAMIDE DERIVATIVE AND MEDICINE

Publication number: JP11147873

Publication date: 1999-06-02

Inventor: ANAMI HIDEKI; OKAMOTO YOSHINORI; MORIHIRA KOICHIRO: YONETOKU YASUHIRO: TERAI YOSHIYA:

TAKEUCHI MAKOTO

Applicant: YAMANOLICHI PHARMA CO I TD

Classification:

- International: C07D239/47; A61K31/18; A61K31/40; A61K31/401;

A61K31/42: A61K31/423: A61K31/425: A61K31/426: A61K31/44: A61K31/4402: A61K31/445: A61K31/496: A61K31/505; A61K31/55; A61P1/00; A61P1/16; A61P3/08; A61P9/00; A61P13/02; A61P15/00; A61P17/00; A61P25/28; A61P37/00; A61P43/00; C07C311/51; C07D213/81; C07D263/56; C07D277/24; C07D417/14; C07D487/04; C07K5/083; C07C311/51; C07D239/00; A61K31/18; A61K31/40; A61K31/401; A61K31/42; A61K31/423; A61K31/425; A61K31/426; A61K31/44; A61K31/4402; A61K31/445; A61K31/496; A61K31/505; A61K31/55; A61P1/00; A61P3/00; A61P9/00; A61P13/00; A61P15/00; A61P17/00; A61P25/00; A61P37/00; A61P43/00; C07C311/00; C07D213/00; C07D263/00; C07D277/00; C07D417/00; C07D487/00; C07K5/00; C07C311/00; (IPC1-7): C07C311/51; C07D213/81; A61K31/18; A61K31/40;

A61K31/42; A61K31/425; A61K31/44; A61K31/445; A61K31/505; A61K31/55; C07D239/47; C07D263/56; C07D277/24; C07D417/14; C07D487/04; C07K5/083

- European:

Application number: JP19970312505 19971113 Priority number(s): JP19970312505 19971113

Report a data error here

Abstract of JP11147873

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new allyl-substituted glycine derivative useful for chronic rheumatoid arthits, phrenists, inflammatory intestinal diseases, pancreatitis, poriorists and the like as an IL-1 &beta-converting enzyme inhibitor. SOLUTION: The compound of formula I [R1 is R11-B-CO (R11 is H or the like; B is a lower alkylene or the like like) or the like; AA is a (substituted) &alpha -amino acid residue or a group of formula I; (n) is 0-3; the ring to Is an aryl or the like; R2 is H, a hetercaryl or the like; R3 is H or the like]. For example, (3S)-N- methanesulfonyl-3-(1-IN-(2-naphthoy))-L-valyl-1-propyljamino)-4-coxbutharantide, is obtained, for example, for example, by reacting a compound of formula III (Ra is a residue except a carboxyl group among groups defined by AA) with a compound of formula IV (Rx is a hydroxy-protecting group, Ry is a carboxy-protecting group, limidating the reaction product, and subsequently amidating the obtained compound of formula V with a compound of the formula: IL (Px NSO2 R3.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

特開平11-147873

(43)公開日 平成11年(1999)6月2日

(51) Int.Cl. ⁸	識別記号		FI					
C 0 7 D 213/81			C 0	7 D 21	3/81			
A 6 1 K 31/18	ACS		A 6	1 K 3	1/18		ACS	
31/40	ABA			3	1/40		ABA	
31/42	ACJ			3	1/42		ACJ	
31/425	ADA			3	1/425		ADA	
		審査請求	未請求	請求項	頁の数2	OL	(全 16 頁)最終頁に続く
(21)出願番号	特願平9-312505		(71)	出願人	000006	677		
					山之内	製薬株	式会社	
(22)出順日	平成9年(1997)11月13日	日 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11年				2丁目3番11号		
			(72)	発明者	阿南	秀基		
					茨城県	つくば	市御幸が丘	21 山之内製薬株
					式会社	内		
			(72)	発明者	岡本	芳典		
					茨城県	つくば	市御幸が丘	21 山之内製薬株
					式会社	内		
			(72)	発明者	森平	浩一郎		
					茨城県	つくば	市御幸が丘	21 山之内製業株
					式会社	内		
			(74)	代理人	弁理士	長井	省三 (外2名)
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規スルホンアミド誘導体及び医薬

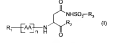
(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 1 C E 阻害作用を有し、慢性関節リウマチ、 脳炎、炎症性腺疾患、膝炎などに有用な新規アルキル置 換グリシン誘導体又はその塩、及びそれらを有効成分と する医薬の提供。

【解決手段】下記一般式(1)で示される新規スルホン アミド誘導体又はその塩また、それらを有効成分とする 医薬。

* (式中、

 R_1 : R_{11} $-B-CO-又は <math>R_{11}$ -B-SO:-基 R_{11} : 水素原子、アリール、又はヘテロアリール基 B: 低級アルキレン、低級アルキレン、一低級アルキレンー〇一。又は一低級アルケニレン一〇一点



n:0-3の整数 D環:アリール、シクロアルカン、又は、飽和或いは不 飽和ヘテロ環 R。: 水素原子、ヘテロアリール、低級アルキルなど R。: 水素原子、低級アルキル、アリール、又は一低級 アルキレンーアリール基) 【特許請求の範囲】

【請求項1】下記一般式(I)で示されるスルホンアミ ド議導体又はその塩

[(E1]

$$\begin{array}{c} \text{NHSO}_{2}\text{-R}_{3} \\ \text{R}_{1} & \text{AA}_{1}^{2} & \text{N} \end{array}$$

* (式中の記号は、以下の意味を示す。

R: : R:: - B-CO-又はR:: - B-SO2 - 基 R:: :水素原子、アリール、又はヘテロアリール基 B:低級アルキレン、低級アルケニレン、一低級アルキ レンーロー、又は一低級アルケニレンーロー基 【化2】

の変換が必要である(Moslev et al., J. Biol, Chem. 1

n:0-3の整数

D環:アリール、シクロアルカン、又は、飽和或いは不 飽和ヘテロ環

R2:水素原子、ヘテロアリール、低級アルキル又は-C.H.o. - X - R.o. 基

R2: :水素原子、アルキル、アリール、-低級アルキ レンーアリール、ヘテロアリール、一〇〇一低級アルキ

11-SO2-R22 R22 : 低級アルキル、アリール、又は一低級アルキレ

ンーアリール基 X:結合、酸素原子、硫黄原子、又はNR23

R23 :水素原子、低級アルキル、又はアリール基 R::水素原子、低級アルキル、アリール、又は-低級 アルキレン-アリール基)

【請求項2】請求項1記載のスルホンアミド誘導体又は その製薬学的に許容される塩を有効成分とする医薬 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規なIL-1 β変換 酵素阻害剤として有用なアルキル置換グリシン誘導体及 びその塩並びに医薬に関する。

[0002]

【従来の技術】インターロイキン1(以下IL-1と略称す る)は活性化単球より主に産生される炎症性蛋白であ り、多様な働きをするサイトカインである。たとえば、 マクロファージ等を刺激し走化性およびプロスタグラン ジン産生を増大させ、あるいは、多形核白血球を浸潤さ せる。IL-1は等電点の異なる二つの型IL-1αおよびIL-1 βが存在し、各々分子量17500で、アミノ酸レベルで26% の相同性を示す(March et al., Nature 1985, 315, 64 1)。いずれの蛋白も分子量31000の前駆体として合成さ れ、それらが変換をうけ成熟体に変換される。両蛋白と もに同じ受容体に結合し、種および組織特異的な反応を 惹起する(Dinarello, Blood 1991, 77, 1627)が、IL-1 α前駆体、および成熟体が双方ともに生物活性を示すの に対し、IL-1β前駆体は全く生物活性を示さず、受容体 に蛋白が結合し生物活性を発現するためには、成熟体へ 50 重要であり、これまでに知られている化合物の殆どはC

987, 262,2941)。IL-1β前駆体からIL-1β成熟体への変 換は細胞質蛋白であるIL-1β変換酵素(以下ICEと略称す る)が司っており、この酵素はヒト単球細胞THP.1より単 離され(Cenetti et al., Science 1992, 256, 97; Mill er et al., J. Biol. Chem. 1993, 268, 18062)、遺伝 子がクローニングされている(Thornberry et al., Natu ル、-CO-ヘテロアリール、-P(O)(Rzz)z 、又 20 re 1992, 356, 768)。ICEは既知のシステインプロテア ーゼであり、IL-1β前駆体をAsp27-Gly28とAsp116-Ala1 17の二カ所で切断する。すなわち、ICE活件を阻害する ことによりIL-18前駆体からIL-18成熟体への変換が妨 げられ、IL-1βの活件を阻害することができる。それゆ えICE阻害剤が治療薬剤として有効であり得る疾病とし ては、IL-18の過剰産生が原因と考えられる疾病、例え ば、慢性関節リウマチ、脳炎、炎症性腸疾患、膵炎、乾 癬、低血圧性ショック、アルツハイマー病、敗血症ショ ック、糖尿病、糸球体腎炎、肝炎、クローン病、歯周 30 炎、T細胞の関与する自己免疫疾患および再灌流傷害な どを挙げることができる。最近のいくつかの報告におい て、ICEとその類似蛋白はアポトーシスを含めた細胞死

の機構において重要な位置を占めていることがしめされ ている(Evan, Chemistry and Biology 1994, 1, 137)。 このアポトーシスの阻害剤は細胞死の過剰な疾患の治療 に有用である。それらの例としては神経変性疾患、AIDS などが挙げられる。ICEにより切断されるIL-1β前駆体 の構造において、切断部位のAsp116からN末端側へかけ ての4アミノ酸からなるペプチド (Tyr-Val-Ala-Asp) 40 が、ICEに高い親和性を持つことが知られており、この 構造に基づいて多くの阻害剤が合成されている(Ator et al., Current Pharmaceutical Design, 1995, 1, 19 1)。例えば、Ac-Tyr-Val-Ala-Asp-H(Thornberry et a 1., 1992 (前出))、あるいはAc-Tyr-Val-Ala-Asp-CH20 C(0)Ar(Thornberry et al., Biochemistry, 1994, 33, 3934)など、C末端部位に求電子性の高いカルボニル基等

を持つ化合物が強いICE阻害活性を示すことが報告され

ている。また、ICE阻害作用の発現には、これらのカル ボニル基と共にアスパラギン酸残基のカルボキシル基が 末端部位にこれらの官能基を有している(FP 519748, F. P 618223, WO 93/09135, WO 93/16710, WO 95/26958, W 0 95/33751、W095/35308等を参照)。N0 9402064には、 前紀のカルボキシル基をヒドロキサム酸に置き換えた化 合物が開示されている。EP 618223 (特開平6-340691) や、WO 95/35308には、上記カルボン酸に相当する部分 に生物学的アイソスター基も可能であるという記述がな されているが、具体的な化合物としてスルホンアミド基 を有する化合物は開示されていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】 I C E 阻害剤として は、上記の化合物の他多数の化合物が知られているが、 これらのICE阻害作用はなお不十分であった。本発明 の目的は、新規なスルホンアミド誘導体及びその塩を提 供すること、更にはこれらを含有する医薬を提供するこ とである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記の課題*

* を達成すべく鋭意研究を行ったところ、カルボン酸部分 をスルホンアミドに置き換えた新規スルホンアミド誘導 体がICEに強い阻害活性を有することを見出し本発明 を完成させるに至った。

【0005】即ち、本発明は下記一般式(I)で示され るアルキル置換グリシン誘導体又はその塩

【化3】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ R_1 & & & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} AA_1 & & \\ & & \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ & & \\ & & \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ \end{array} \begin{array}{c} & & \\ & \\ \end{array} \begin{array}$$

(式中の記号は、以下の意味を示す。

R: : R:: - B - C O - 又は R:: - B - S O 2 - 基 R:: : 水素原子、アリール、又はヘテロアリール基 B:低級アルキレン、低級アルケニレン、-低級アルキ レン-0-、又は一低級アルケニレン-0-基

【化4】 AA: 世換されていてもよいα-アミノ酸残基、又は

n:0-3の整数

D環:アリール、シクロアルカン、又は、飽和或いは不

R2:水素原子、ヘテロアリール、低級アルキル又は-CH2-X-R2: 基

R2: :水素原子、アルキル、アリール、-低級アルキ レンーアリール、ヘテロアリール、一CO一低級アルキ ル、-CO-ヘテロアリール、-P(O)(R22)2、又 12-SO2-R22

R22 :低級アルキル、アリール、又は一低級アルキレ ンーアリール基

X:結合、酸素原子、硫黄原子、又はNR。

R23 :水素原子、低級アルキル、又はアリール基 R::水素原子、低級アルキル、アリール、又は一低級 アルキレン-アリール基)

更に本発明は上記スルホンアミド誘導体又はその製薬学 的に許容される塩を有効成分とする医薬に関する。

[0006]

【発明の実施の形態】一般式(I)で示される化合物に 40 ル、αーナフチル、βーナフチルなどがあげられる。 ついてさらに説明すると、次の通りである。本明細書の 一般式の定義において、特に断らない限り「低級」なる 用語は炭素数が1乃至6個の直鎖又は分岐状の炭素鎖を 意味する。「低級アルキル基」としては、具体的には例 えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル 基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、te r t ープチル基、ペンチル (アミル) 基、イソペンチル 基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、1-メチ ルプチル基、2-メチルプチル基、1、2-ジメチルプ

ンチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル 基、1、1-ジメチルブチル基、1、2-ジメチルブチ ル基、2、2-ジメチルブチル基、1、3-ジメチルブ チル基、2、3-ジメチルプチル基、3、3-ジメチル ブチル基、1-エチルブチル基、2-エチルブチル基、 1、1、2-トリメチルプロピル基、1、2、2-トリ メチルプロピル基、1-エチル-1-メチルプロピル 基、1-エチル-2-メチルプロピル基が挙げられ、好

30 ましくは炭素数1乃至3個のアルキル基である。「アル キル基」とは前記低級アルキル基に、更に、炭素数が7 ~12の直鎖又は分岐状のアルキル基を加えたもの即ち 炭素数 1 乃至 1 2 のアルキルを意味する。「低級アルキ レン基 は、炭素数 1 乃至6の低級アルキレン基であ り、具体的には、メチレン、エチレン等が挙げられる 「低級アルケニレン基」は炭素数2乃至6の低級アルケ

ニレン基であり、具体的にはビニレン、プロペニレン等 が挙げられる。「アリール基」とは、炭素数6~12の芳 香族炭化水素基であり、好ましくは、たとえばフェニ

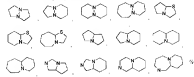
「ヘテロアリール基」とは、窒素原子、酸素原子又は硫 黄原子から選択されるヘテロ原子1乃至4個を含む5又 は6員ヘテロアリール基、又はこのヘテロアリール基と ベンゼン環或いはヘテロアリール基と縮合した2環系へ テロアリール基を意味し、該ヘテロアリールとしては、 ピロール、イミダゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラ ジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾール、チオフ ェン、フラン、チアゾール、イソチアゾール、チアジア ゾール、チアジン、オキサゾール、イソキサゾール、オ ロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1-メチルペ 50 キサジアゾール、フラザン、ジオキサゾール、オキサジ

ン、オキサジアジン、ジオキサジン等が挙げられ、ベン ゼン環と縮合したヘテロアリールとしてはインドール. イソインドール、キノリン、イソキノリン、ベンゾチオ フェン、ベンゾチアゾール、ベンズオキサゾール、ベン ゾフラン, ベンゾフラザン等の環の一価基が挙げられ る。ヘテロアリールと縮合したヘテロアリールとしては イミダゾピリジン、ピリドピリミジン、インドリジン、 ピリドピラジン等の環の一価基が挙げられる。好ましい 環は、ピリジン、ピリミジン、インドール、キノリン、 チオフェン、フラン等である。「モノ若しくはジ低級ア 10 ドロピリミジン、トリアゾリジン、ジオキサゾリジン、 ルキルアミノ基 とは、上記低級アルキル基が1又は2 置換したアミノ基を意味する。「シクロアルカン」は炭 素数3~10からなる1~3環系3~7員脂環状炭化水素 環が好ましく、たとえばシクロプロパン、シクロブタ *

*ン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン である。

【0007】「飽和ヘテロ環」とは、酸素原子、窒素原 子若しくは硫黄原子から選択されるヘテロ原子を 1 乃至 4個有していても良い5又は8員の1又は2環系飽和へ テロ環を意味し、具体的にはピロリジン、ピペリジン、 ピペラジン、モルホリン、イミダゾリジン、オキサゾリ ジン、チアゾリジン、ピラゾリジン、イソキサゾリジ ン、イソチアゾリジン、ペルヒドロピリダジン、ペルヒ テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン環等が挙げら

れる。2環系飽和ヘテロ環としては、例えば [(k.5]]



の基が挙げられ、これらは、任意の位置に1乃至複数個 のオキソ基を有していてもよい。また、これらがベンゼ ン環と縮合していてもよく、例えば、テトラヒドロキノ リン、インドリン環等が挙げられる。好ましくは他のへ テロ原子として、窒素原子若しくは酸素原子を有する5 又は6員飽和ヘテロ環であり、モルホリン、ピペリジン※ ※環が好ましい。「不飽和ヘテロ環」は上記飽和ヘテロ環 の任意の位置に二重結合を有していてもよい環及び、へ テロアリールによって定義される基を意味し、飽和ヘテ ロ環の任意の位置に二重結合を有していてもよい環の具 体例としては、



の基が挙げられる。「置換されていてもよいα-アミノ 酸残基 は種々の置換基を有していてもよい a - アミノ 酸のN末から1個のHを、C末からOHを除いた残基を 意味し、そのα-アミノ酸とは、グリシン、アラニン、 バリン、ロイシン、イソロイシン、セリン、リジン、ス 40 【0008】本発明化合物は酸又は塩基と塩を形成す レオニン、チロシン、アルギニン、ヒスチジン、プロリ ン等が挙げられる。また、これらの a - 炭素原子は、上 記アリール、ヘテロアリール等で置換されていてもよ い。上記の低級アルキル、アルキル、低級アルケニル、 アリール、ヘテロアリール、及び飽和または不飽和ヘテ ロ環基は、置換されていてもよく、好ましい置換基とし ては、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルキルーO アミノ、モノ若しくはジ低級アルキルアミノ、低級 アルキルーCO-O-基等が挙げられる。本発明化合物

ステレオマー等) が存在する。また、本発明化合物はア ミド結合を有する化合物もあり、アミド結合に基づく互 変異性体も存在する。本発明には、これらの異性体の分 離されたもの、あるいは混合物を包含する。

る。本発明にはこれらの塩が含まれ、酸との塩としては 塩酸、臭化水素酸、ヨウ素水素酸、硫酸、硝酸、リン酸 等の鉱酸の無機酸や、ギ酸、酢酸、プロピオン酸、シュ ウ酸、マロン酸、コハク酸、フマール酸、マレイン酸、 乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、炭酸、ピクリン 酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、グルタミン 砂等の有機酸との酸付加塩を挙げることができる。塩基 との塩としてはナトリウム、カリウム、マグネシウム、 カルシウム、アルミニウム等の無機塩基、メチルアミ は基の種類によっては、光学異性体(光学活性体、ジア 50 ン、エチルアミン、メグルミン、エタノールアミン等の 有機塩基又はリジン、アルギニン、オルニチン等の塩基 件アミノ酸との塩やアンチニウム塩が挙げられる。さら

* や結晶多形を形成することができる。 【0009】製造法

に、 本発明化合物は水和物、 エタノール等との溶媒和物 * 【化7】 and

(式中のaaは、AAで定義された基において、カルボ キシル基以外の残基を意味する。Rxは水酸基の保護基 を、R v はカルボキシル基の保護基を意味する。その他 の記号は、前記と同様である。)

【0010】 (アミド化及びイミド化) カルボン酸化合 物を、不活件溶媒(塩化メチレン、ジクロエタン、ジメ チルホルムアミド、テトラヒドロフランなど)中、-2 0~60℃で、酸ハライド法、混合あるいは対称酸無水 物法、活件エステル法、縮合剤「1.3-ジシクロヘキ シルカルボジイミド (DCC) 、1-エチル-3- 「3 (ジメチルアミノ)プロピル」カルボジイミド(WS) C)、カルボニルジイミダゾール(CDI)など 法な どにより、トリエチルアミン、N-メチルモルホリン等 の塩基存在下または非存在下にアミノ化合物と縮合する ことにより行うことが出来る。また、一般式(V)で示 ザビシクロ [5.4.0] - 7 - ウンデセン等の塩基存 在下に縮合することにより反応させることができる。

(カルボキシル基の際保護) カルボキシル基の保護基と しては、tertープチル基やベンジル基などのアルキルエ ステルが用いられるが、容易かつ選択的に除去できれば これらに限定されるものではない。Rvがアルキル基の 場合は適当な溶媒(水、メタノール、エタノール、テト ラヒドロフランなど)中、酸またはアルカリ件条件下、 0~80℃で加水分解することにより行う。Ryがtert ロホルム、ジクロエタン、ジオキサン、酢酸エチルな ど) 中あるいは無溶媒で、0~50℃で、酸(トリフル オロ酢酸、ギ酸、塩酸など) で処理することによっても 行うことができる。Rvがベンジル基の場合は、適当な 溶媒(メタノール、エタノール、テトラヒドロフランな ど) 中、パラジウム炭素などの触媒存在下、水素雰囲気 下あるいはギ酸アンモニウム存在下での水素添加反応に よっても行うことが出来る。

(水酸基の脱保薬) 水酸基の保護基としては、好ましく はアシル基やアルキルシリル基であるが、容易かつ選択 50 散剤、液剤等による経口投与、あるいは静注、筋注等の

的に除去できればこれらに限定されるものではない。ア ルキルシリル基の除去は、適当な溶媒(塩化メチレン、 アセトニトリル、酢酸エチルなど) 中、フッ化水素・ピ リジン錯体、フッ化テトラブチルアンモニウムなどのフ ッ化物塩あるいは塩化水素などの酸により行う。カルボ 20 ン酸エステルの場合にはカルボキシル基の脱保薄で述べ た方法によって脱保護反応を行う。

(水酸基の酸化) 水酸基の酸化反応は、Dess-Martin酸 化や、三酸化硫黄ーピリジン錯体または塩化オギザリル などによる活性化DMSOによる酸化などが用いられ る。反応は、適当な溶媒(塩化メチレン、ジクロロエタ ンなど)中、必要に応じて酸(ジクロロ酢酸など)ある いは塩基(トリエチルアミン、ピリジン、ジメチルアミ ノピリジンなど)の存在下、-80℃~100℃で行 Ž.

されるスルホンアミド化合物との反応は、1、8-ジア 30 【0011】このようにして製造された本発明化合物 は、遊離のまま、あるいはその塩として単離・精製され る。単離・精製は、抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、 再結晶、各種クロマトグラフィー等の涌常の化学操作を 適用して行われる。各種の異性体は、適当な原料化合物 を選択することにより、あるいは異性体間の物理的性質 の差を利用して分離することができる。例えば、光学異 件体は、適当な原料を選択することにより、あるいはラ セミ化合物のラセミ分割法 (例えば、一般的な光学活件 な塩基とのジアステレオマー塩に導き、光学分割する方 一プチル基の場合は、不活性溶媒(塩化メチレン、クロ 40 法等)により立体化学的に純粋な異性体に導くことがで きる。本発明化合物又はその塩の1種又は2種以上を有 効成分として含有する製剤は、通常製剤化に用いられる 担体や賦形剤、その他の添加剤を用いて調製される。製 利用の担体や賦形剤としては、固体又は液体いずれでも 良く、例えば乳糖、ステアリン酸マグネシウム、スター チ、タルク、ゼラチン、寒天、ペクチン、アラビアゴ ム、オリーブ油、ゴマ油、カカオバター、エチレングリ コール等やその他常用のものが挙げられる。

【0012】投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、

注射剤, 坐剤, 経皮等による非経口投与のいずれの形態 であってもよい。投与量は症状、投与対象の年齢、性別 等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定されるが、 通 常成人1人当たり、1日につき0.1~1,000m g, 好ましくは0. 5~200mgの範囲で1日1回か ら数回に分け経口投与されるか又は成人1人当たり、1 日につき0.01~500mgの範囲で、1日1回から 数回に分け静脈内投与されるか、又は、1日1時間~2 4時間の範囲で静脈内持続投与される。 もちろん前記し たように、投与量は種々の条件で変動するので、上記投 10 合物4.5gを白色固体として得た。 与量範囲より少ない量で十分な場合もある。本発明によ る経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、 顆粒剤等が用いられる。このような固体組成物において は、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つ の不活性な希釈剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ 糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロー ス、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸、ア ルミン酸マグネシウムと混合される。組成物は、常法に 従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えばステアリ ン酸マグネシウムのような潤滑剤や繊維素グルコール酸 20 カルシウムのような崩壊剤、ラクトースのような安定化 剤、 グルタミン酸マはアスパラギン酸のような溶解補助 剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要によりシ ョ糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒド ロキシプロピルメチルセルロースフタレート等の糖衣又 は胃溶性あるいは腸溶性物質のフィルムで被膜してもよ い。経口投与のための液体組成物は、薬剤的に許容され る乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤 等を含み、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば 精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な希釈 30 一塩酸塩3.21gのテトラヒドロフラン64m1溶液 剤以外に温潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味 剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。非経口投与 のための注射剤としては、無菌の水性又は非水性の溶液 剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性の溶液剤、懸濁剤 としては、例えば注射用蒸留水及び生理食塩水が含まれ る。非水溶性の溶液剤、懸濁剤としては、例えばプロピ レングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油 のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポ リソルベート80等がある。このような組成物はさらに 防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤(例えば、 ラクトース)、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、ア スパラギン酸)のような補助剤を含んでいてもよい。こ れらは例えばパクテリア保留フィルターを通す濾過、殺 菌剤の配合又は照射によって無菌化される。また、これ らは無菌の固体組成物を製造し、使用前に無菌水又は無 菌の注射用溶媒に溶解して使用することもできる。

[0013]

【実施例】次に、実施例により本発明をさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもので を参考例として説明する。

【0014】参考例1

(4R) -3- (L-パリル) チアゾリジン-4-カル ボン酸 メチルエステル 一塩酸塩

(4R) -3- (N-tert-プトキシカルボニル-L-バリル) チアゾリジンー4-カルボン酸 メチルエステ ル7.8gを4M塩化水素-ジオキサン溶液40m1に 溶解し、室温にて30分間撒拌した。析出した固体を減 取し、ジエチルエーテルで洗浄することにより、標類化

参老例2

(3S) -3-tert-プトキシカルボニルアミノー4-(tertープチルジメチルシロキシ) ブタン酸 ベンジル エステル

(3S) -3-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-ヒドロキシブタン酸ベンジルエステル2. 46gのジメ チルホルムアミド25m1溶液にtertーブチルジメ チルクロロシラン1. 44gおよびイミダゾール1. 3 5 gを加え、室温下6時間反応させた。反応混合物に氷 水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。得られた有機 層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム で乾燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチ

gを無色油状物として得た。 【0015】参考例3

1- [N-(2-ナフトイル)-L-バリル]-L-プ ロリン メチルエステル

ル=10/1~5/1) で精製し、標題化合物3.03

1-(L-バリル)-L-プロリン メチルエステル に、氷冷下、2-ナフトイルクロライド2.68gおよ びトリエチルアミン4.32mlを加え、そのまま30 分間反応させた。反応混合物にリン酸緩衝液 (pH7)

を加え反応を停止させ、酢酸エチルで抽出した。有機層

を1M塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、および、 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=5 /1~1/1) で精製し、標題化合物 4.73gを無色 40 泡状物として得た。以下、参考例3と同様にして合成し

te. 参考例 4

(土) -2-「(E) -3-シンナモイルアミノ-2-オキソー1、2-ジヒドロ-1-ピリジル -2-フェ 二ル酢酸 メチルエステル

参考例 5

(4R) -3- [(E) -シンナモイル-L-パリル] チアゾリジン-4-カルボン酸 メチルエステル 【0016】参考例6

はない。尚、実施例で用いられる原料化合物の製造方法 50 1- [N-(2-ナフトイル)-L-パリル]-L-プ

ロリン

1- [N-(2-ナフトイル)-L-バリル]-L-プ ロリン メチルエステル4.65gのメタノール93m 1溶液に1M水酸化ナトリウム水溶液18.3m1を加 え、そのまま20時間反応させた。反応液を濃縮後、ジ エチルエーテルを加え、水で抽出した。水層を10%ク エン酸水溶液で酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧下留去して、標題化合物 4.64 g を無 色泡状物として得た。以下、参考例6と同様にして合成 10 した。

参考例7

(±) -2-「(E) -3-シンナモイルアミノ-2-オキソー1、2-ジヒドロー1-ピリジル -2-フェ 二儿酢酸

参考例8 (4R) -3- [(E) -シンナモイル-L-パリル]

チアゾリジン-4-カルポン酸 【0017】参考例9

(3S)-4-(tert-ブチルジメチルシロキシ)-3 20 参考例13 - ({1 - 「N - (2 - ナフトイル) - L - バリル] -L-プロリル アミノ) ブタン酸 ベンジルエステル (3S) -3-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-(tert-ブチルジメチルシロキシ) ブタン酸 ベンジル エステル1.2gのジクロロエタン12m1溶液にトリ フルオロ酢酸6mlを加え、そのまま15分間反応させ た。反応液を減圧下濃縮し、残渣にベンゼンを加え再び 減圧下濃縮しこの操作を繰り返し、(35)-3-アミ ノー4-(tert-プチルジメチルシロキシ)ブタン酸 ベンジルエステル 一トリフルオロ酢酸塩を粗生成物と 30 【0019】参考例15 して得た。1- [N-(2-ナフトイル)-L-バリ m 1 溶液に、氷冷下、1-エチル-3-[3-(ジメチ ルアミノ) プロピル] カルボジイミド 一塩酸塩569 mg、N-メチルモルホリン0、327ml、および、 1ーヒドロキシベンゾトリアゾール401mgを加え、 氷冷下、15分間攪拌した。反応混合物に上記(3S) -3-アミノ-4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) ブタン酸 ベンジルエステル 一トリフルオロ酢酸塩を テトラヒドロフラン5m1とともに加え、室温下14時 40 に氷冷下、メタンスルホンアミド72mgおよび1,8 間攪拌し反応させた。反応混合物に氷水を加え、酢酸エ チルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶 液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥後、溶媒を減圧下留去した。得られた残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= 2/1~1/1) で精製し、標題化合物1.05gを無 色油状物として得た。以下、参考例9と同様にして合成

した。 参考例 1 O

(3S) -4-(tert-ブチルジメチルシロキシ) -3 50 ノ-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-1-ピリジル] -

- {(2RS) -2- 「(E) -3-シンナモイルアミ ノー2-オキソー1、2-ジヒドロ-1-ピリジル]-2-フェニルアセチルアミノ} ブタン酸 ベンジルエス テル

参考例11

(3S) -4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -3 (| (4R) - 3- 「(E) -シンナモイルーLーバ リル チアゾリジンー4-カルボニル アミノ) ブタン 酸 ベンジルエステル

【0018】参考例12

(3S) -4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -3 - ({1- [N- (2-ナフトイル) - L-バリル] -Lープロリル) アミノ) ブタン酸

(3S) -4- (tert-プチルジメチルシロキシ) -3 - (| 1 - [N - (2 - ナフトイル) - L - パリル] -L-プロリル アミノ) ブタン酸 ベンジルエステル 1. 03gより参考例6と同様にして標題化合物820 mgを無色泡状物として得た。以下、参考例6と同様にし て合成した。

(3S) - 4 - (tert-ブチルジメチルシロキシ) - 3 - ! (2RS) -2- 「(E) -3-シンナモイルアミ ノー2-オキソー1,2-ジヒドロ-1-ピリジル]-2-フェニルアセチルアミノ ブタン酸

参考例14

(3S) -4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -3 - (| (4R) -3- [(E) -シンナモイル-L-バ リル チアゾリジンー4ーカルボニル アミノ) ブタン 醶

(3S) -4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -N -メタンスルホニル-3-({1-[N-(2-ナフト イル) - L-バリル] - L-プロリル) アミノ) ブタン アミド

(3S) -4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -3 (| 1 - [N - (2 - ナフトイル) - L - パリル] -L-プロリル) アミノ) ブタン酸220mgのテトラヒ ドロフラン6m1溶液にカルボニルジイミダゾール12 2mgを加え、室温下、3時間反応させた。反応混合物 -ジアザビシクロ [5, 4, 0] - 7 - ウンデセン 0.

113mlを加え、室温下、3時間反応させた。反応混 合物を減圧下濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50 /1) で精製し、標題化合物162mgを無色泡状物と して得た。以下、参考例15と同様にして合成した。 参考例16

(3S) -4- (tert-プチルジメチルシロキシ) -3 - ((2RS) -2- [(E) -3-シンナチイルアミ

2-フェニルアセチルアミノ - N-メタンスルホニル ブタンアミド 参考例17

 $(3S) - 4 - (tert - \vec{J} + \vec{$ - ({ (4 R) -3- [(E) -シンナモイル-L-バ リル チアゾリジンー4ーカルボニル アミノ) -N-メタンスルホニルブタンアミド

【0020】参考例18

(3S) -4-ヒドロキシ-N-メタンスルホニル-3 ({1- 「N-(2-ナフトイル) -L-バリル] - 10 ナモイルアミノー2-オキソー1、2-ジヒドロー1-L-プロリル) アミノ) ブタンアミド (3S) - 4 - (tert-ブチルジメチルシロキシ) - N - メタンスルホニル-3-({1-[N-(2-ナフト イル) -L-パリル] -L-プロリル アミノ) ブタン アミド151mgのテトラヒドロフラン4m1溶液に、 氷冷下、フッ化水素・ピリジン錯体0.10mlを加 え、室温下、17時間反応させた。反応混合物にフッ化

水素・ピリジン錯体0.10mlを加え、さらに2時間 反応させた。反応混合物にリン酸緩衝液(pH7)を加 え反応を停止させ、クロロホルムで抽出した。有機層を 20 6.7 m l を加え、さらに 15分攪拌した。析出した沈 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶 媒を減圧下留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール/ギ酸=

100/10/1) で精製し、標類化合物130mgを

無色泡状物として得た。以下、参考例18と同様にして 合成した。

参考例19

(3S) -3-((4R) -3- (E) -シンナモ イルーLーバリル チアゾリジンー4ーカルボニル ア ミノ) -4-ヒドロキシ-N-メタンスルホニルブタン アミド

【0021】参考例20

 $(3S) -3 - \{(2RS) -2 - [(E) -3 - 2)\}$ ピリジル -2-フェニルアセチルアミノ -4-ヒド ロキシーN-メタンスルホニルブタンアミド

(3S) -4- (tert-ブチルジメチルシロキシ) -3 - {(2RS) -2- [(E) -3-シンナモイルアミ ノー2-オキソー1、2-ジヒドロ-1-ピリジル]-2-フェニルアセチルアミノ - N-メタンスルホニル ブタンアミド338mgの酢酸エチル5m1溶液に、氷 冷下、4 M塩化水素-酢酸エチル溶液1.67mlを加 え、そのまま30分間反応させた。反応物にヘキサン

殿物をろ取して標題化合物262mgを帯黄色粉状物と して得た。以下の表にこれらの参考例の物性値を示す。 [0022]

【表1】

	15 10
参考例	H-NMR(TMS 内部標準)
番号	
1	δ (DMSO-d ₆) 0 97(3H,d,J=7.2Hz), 1.04(3H,d,J=6.9Hz), 2 10-2 23
	(1H.m), 3,17(1H.dd, J=11,7,6,0Hz), 3,42(1H,dd, J=11,7,6,9Hz), 3,67(3H,
	s),4.21-4.28(1H,b),4.55(1H,d,J=9.0Hz), 4.94(1H,dd,J=6.9,6.0Hz),
	5.06(1H,d,J=9.0Hz),8.20-8.30(3H,b)
2	δ (CDCl ₃): 0.02(6H,s), 0.87(9H,s), 1.44(9H,s), 2.63(2H,m), 3.65(2H,s),
	4.05(1H,br),5.06(1H,br),5.11(2H,s),7.35(5H,s)
3	δ (CDCl ₃):1.06(3H,d,J=6.6Hz), 1.15(3H,d,J=6.9Hz), 1.97-2.15(3H,m),
	2.21-2.30(2H,m),3.72-3.81(1H,m),3.76(3H,s),3.90-3.98(1H,m),
	4.54(1H,dd,J=5.1,8.4Hz),4.94(1H,dd,J=6.2,8.8Hz),7.06(1H,d,J=8.5Hz
),7.51-7.59(2H,m),7.85-7.93(4H,m),8.32(1H,s)
4	δ (CDCl ₃):3.85(3H,s),6.22(1H,t,J=7.2Hz),6.60(1H,d,J=15.5Hz),
	6.66(1H,s),6.77(1H,dd,J=1.7,7.2Hz),7.32-7.57(10H,m),
	7.72(1H,d,J=15.5Hz),8.51(1H,dd,J=1.7,7.2Hz),8.56(1H,s)
5	δ (CDCl ₃):1.02(3H,d,J=6.9Hz),1.11(3H,d,J=6.9Hz),2.13-2.24(1H,m),
	3.20(1H,dd,J=12.0,4.8Hz),3 27(1H,dd,J=12.0,6.6Hz),3.76(3H,s),4.67(
	1H,d,J=8.4Hz),4.82(1H,dd,J=8.7,6.9Hz),5.08(1H,d,J=8.4Hz),5.12(1H,
i e	dd, J=6.6,4.8Hz),6.46(1H,d,J=15.9Hz),6.59(1H,d,J=8.7Hz),7.33-
	7.40(3H,m),7.45-7.51(2H,m),7.61(1H,d,J=15.9Hz)
6	δ (CDCl ₃):1 03(3H,d,J=6.6Hz),1.08(3H,d,J=6.6Hz),1.98-2.29(5H,m),
	3.72-3.78(1H,m),4.00-4.08(1H,m),4.56(1H,dd,J=4.4,8.4Hz),
	4.89(1H,t,J=8.3Hz),7.50-7.57(2H,m),7.66(1H,d,J=8.8Hz),7.84-7.92
	(4H,m),8.36(1H,s)
7	δ (DMSO-d ₆):6.28(1H,t,J=7.2Hz),6.45(1H,s),7.00(1H,dd,J=1.7,
	7.2Hz), 7.32-7.66(12H,m),8.39(1H,dd,J=1.7,7.2Hz),9.63(1H,s),
	14.47(1H,s)
8	δ (CDCl ₃):0.97(3H,d,J=6.6Hz),1.05(3H,d,J=6.6Hz),2.07-2.21(1H,m),
	3 24-3.28(2H,m),4.68(1H,d,J=8 4Hz),4 82(1H,dd,J=8.4,8.4Hz), 5.07-
	5.14(2H,m),6.48(1H,d,J=15.9Hz),7.30-7 38(3H,m),7 45-7.50
	(2H,m),7.61(1H,d,J=15.9Hz),9.40-9.80(1H,b)
9	δ (CDCl ₃):0.04(3H,s),0.05(3H,s),0.90(9H,s),1.02(3H,d,J=6.6Hz),
	1.09(3H,d,J=6.9Hz),1.75-2.35(5H,m),2.62-2.66(2H,m),3.60-3.82
	(4H,m),4.30-4.40(1H,m),4.54(1H,dd,J=3.3,8.4Hz), 4 92(1H,dd,J=6.3,
	8 7Hz),5.11(2H,s),7.00(1H,d,J=9 3Hz),7.18(1H,d,J=8 7Hz),7 33-
	7.37(5H,m),7.54-7.60(2H,m),7.84-7.95(4H,m),8.32(1H,s)

【0023】 【表2】

	17 18
参考例	'H-NMR(TMS 内部標準)
番号	
10	δ (CDCl ₃):0 06(3H,s),0.07(3H,s),0.87(9H,s),2 70-2.79(2H,m),3.69-
	3 78(2H,m),4.45-4.55(1H,m),5.14(1H,s),5.17(1H,s), 6.27-
	6.34(1H,m),6 53-6.75 (3H,m), 7.06-7.09(1H,m),7.39-7.48(13H,m),
	7.55-7.70(2H,m), 7.78(1H,d,J=15.3Hz),8.49-8.59(2H,m)
11	δ (CDCl ₃):0 02(6H,s),0.88(9H,s),0.98(3H,d,J=6.6Hz),
	1.05(3H,d,J=6.6Hz),2 09-2.21(1H,m),2.60(1H,dd,J=15.9,6.6Hz),
	2.68(1H,dd,J=15,9,5,7Hz),3.08(1H,dd,J=11.7,7.2Hz),3.41(1H,dd,J=11.
	.7.3.9Hz).3 60(1H,dd,J=10.2,6.0Hz),3 69(1H,dd,J=10.2,3.9Hz),4 27-
	4.40(1H,m),4.50(1H,d,J=8.7Hz), 4.83(1H,dd,J=8.4,6.6Hz),4.93-
	4.98(1H,m),4.99(1H,d,J=8.7Hz), 5.11(2H,s),6.44(1H,d,J=15.3Hz),
	6.41-6.45(1H,m), 6 95(1H,d,J=8.7Hz),7.31-7.36(8H,m),7.44-7.49
	(2H,m), 7.61(1H,d,J=15.3Hz)
12	δ(CDCl ₃):0.03(6H,s),0.87(9H,s),1.05(3H,d,J=6.9Hz),
	1.09(3H,d,J=6.6Hz),1.92-2.05(2H,m),2.10-2.35(3H,m),2.60-2.64
	(2H,m),3.62-3.68(3H,m),3.97-4.02(1H,m),4.27-4.33(1H,m),
	4.52(1H,dd,J=3.3,8.1Hz),4.88(1H,dd,J=7.8,8.7Hz),7.19(1H,d,J=8.4Hz
),7.51-7.57(3H,m),7.85-7.94(4H,m),8.36(1H,s)
13	δ (CDCl ₃):0.04(3H,s),0.05(3H,s),0.85(9H,s),2.64-2.83(2H,m),3.66-
	3.81(2H,m),4.45-4.55(1H,m),6.30(1H,dt,J=3.0,7.2Hz),6.64-6.86
	(2H,m),7 02-7.13(1H,m),7.39-7.44(9H,m),7.56-7.60(2H,m),
	7.74(1H,dd,J=3.6,15.3Hz),8.58-8.72(2H,m)
14	δ (DMSO-d ₆):-0.04(6H,s),0.84(9H,s),0.96(3H,d,J=6.6Hz),
	0.97(3H,d,J=6.6Hz),2.00-2.12(1H,m),2.21-2.30(2H,m),3.02(1H,dd,
	J=11.4Hz,5 4Hz),3.28(1H,dd,J=11.4,7.2Hz),3.34-3.56(2H,m),3.90-
	4.10(1H,m),4.49-4.58(1H,m),4.60(1H,d,J=9.0Hz),4.74-4.79(1H,m),
	5 18(1H,d,J=9 0Hz),6.83(1H,d,J=15.9Hz),7.38-7.45(3H,m),
	7.46(1H,d,J=15.9Hz),7.54-7.59(2H,m),7.97-8 01(1H,m),8 39-
	8.43(1H,m)
15	δ (CDCl ₃):0.05(3H,s),0.07(3H,s),0.89(9H,s),1 04(3H,d,J=6.6Hz),
	1.11(3H,d,J=6.6Hz),1.85-2.32(5H,m),2.45-2.80(2H,m),3.23(3H,s),
	3 60-3.80(3H,m),3.95-4 05(1H,m),4.15-4.26(1H,m),4 30-4 45(1H,m),
	4 85-5.00(1H,m),7.18(1H,m),7.37-7.39(1H,m),7.52-7.58(2H,m),7.84-
	7.97(4H,m),8.39(1H,s)

【0024】 【表3】

	19 20
参考例番号	'H-NMR(TMS 内部標準)
16	δ (CDCl ₃): 0 03-0 05(6H,m), 0 84-0.85(9H,m), 2.54-2.84(1H,m), 3.18-3.30(4H,m), 3.65-3 80(2H,m), 4.16-4 40(1H,m), 6.28-6.44(2H,m), 6.75-6.85(2H,m), 7.40-7.51(10H,m), 7.60-7.65(2H,m), 7.76(1H,d,J=15.3Hz),
	8 63(1H,d,J=7 2Hz)
17	6 (DMSO-da,): 0.03(6H.s.), 0.86(9H.s.), 0.92(3H.d.) = 6.6Hz.), 0.97(3H.d.) = 6.6Hz.), 1.98-2.08(1H.m.), 2.39(1H.d.d.) = 15.6, 7.3Hz), 2.55(1H.d.d.) = 15.6, 6.4Hz), 2.97(1H.d.d.) = 11.8, 7.4Hz), 3.2(1H.d.d.) = 11.8, 7.4Hz), 3.2(3(3H.d.d.) = 11.8, 7.4(3H.d.d.) = 11.8, 7.4(3H.d.d.d.) = 11.8, 7.4(3H.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d.d
),5,18(1H,d,J=8.8Hz),6.81(1H,d,J=15.6Hz),7,37-7.45(3H,m), 7,44(1H,d,J=15.6Hz),7.53-7.58(2H,m),7.82-7.86(1H,m), 8.38-8.42 (1H,m),11.7-11.8(1H,b)
18	& (CDCh): 1.05(3H,d,J=6.6Hz), 1.09(3H,d,J=6.6Hz), 1.86-2.26(5H,m), 2.50-2.80(2H,m), 3.21(3H,s), 3.60-3.90(3H,m), 3.98-4.08(1H,m),4.17-4.32(2H,m),4.54-4.66(2H,m),4.84(1H,t,J=8.1Hz),7.01(1H,d,J=8.4Hz), 7.35-7.58(3H,m),7.84-8.01(4H,m),8.40(1H,s)
19	δ (DMSO-d ₀); 0.91(3H, d,J=6 6Hz), 0.97(3H, d,J=6 6Hz), 2.10-2.20 (1H,m), 2.48-2.52(2H,m), 2.7(3H, d,d,J=11.4.6,6 Hz), 3.7(1H, d,d,J=11.4.7,6 Hz), 3.3-3.38(2H,m), 3.91-4 00(1H,m), 4.18(1H, d,d,J=8.74,8 Hz), 4.56(1H, d,d,J=8.18.1Hz), 4.68(1H, d,J=8.7Hz), 4.74(1H, d,d,J=6.9,6.9 Hz), 5.17(1H, d,J=8.7Hz), 5.83(1H, d,J=15.6 Hz), 7.35-7.47(4H,m), 7.58-7.60(2H,m), 7.84-7.88(1H,m), 3.37-8.42(1H,m)
20	δ (CDCl ₃):2 50-3.50(5H,m),3.59-3.75(2H,m),4.22-4.40(1H,m),6.24-7.00(4H,m),7.35-7.50(10H,m),7.53-7.60(2H,m),7.71(1H,d,J=15.9Hz), 8.52-8.59(1H,m)

【0025】実施例1

(3S) - N-メタンスルホニル-3-({1-[N-30 実施例2 (2-ナフトイル)-L-パリル]-L-プロリル}ア (3S) ミノ)-4-オキソプタンアミド ナモイル

(35) -4ーとドロキシーNーメタンスルホニルー3 $-(11-[N-(2-+7)+N\nu)-1-N\nu]$ $-(1-[N-(2-+7)+N\nu)-1-N\nu]$ $-(1-N\nu)$ $-(1-N\nu)$

 $\begin{array}{l} \text{H-NIR:} \left(\text{CDCL:} \right) \delta : 0.98 - 1.06 \left(6\text{H, m} \right), 1.98 - 2.45 \left(5\text{H, m} \right), \\ 2.52 - 3.02 \left(2\text{H, m} \right), 3.26 \left(3\text{H, s} \right), 3.62 - 3.75 \left(1\text{H, m} \right), 3.98 - 4. \\ 17 \left(2\text{H, m} \right), 4.48 - 4.60 \left(1\text{H, m} \right), 4.63 - 4.76 \left(1\text{H, m} \right), 5.55 - 5.74 \\ \left(1\text{H, m} \right), 7.20 - 7.59 \left(4\text{H, m} \right), 7.80 - 7.95 \left(4\text{H, m} \right), 8.31 - 8.39 \left(1\text{H, s} \right), \\ \text{H. s} \end{array}$

IR(KBr): 1747.1626.1527.1360.1211.1159cm

以下、実施例1と同様にして合成した。

(3S) $-3-\{(2RS)-2-[(E)-3-シンナモイルアミノ-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-1-ピリジル]-2-フェニルアセチルアミノ<math>\}-N-メタンスルホニル-4-オキソプタンアミド$

H-NMR: (CDCI₃) δ:2.50-3.43(5H,m),4.50-4.80(1H,m), 6.22-7.00(5H,m),7.33-7.50(9H,m),7.53-7.62(2H,m),7. 72(1H,d,J=15.6Hz),8.51-8.69(2H,m)

IR(KBr): 1680,1645,1589,1360,1211,1159cm⁻¹ 【0026】実施例3

(3 S) - 3 - ({(4 R) - 3 - [(E) -シンナモ イル- L - パリル] チアゾリジン- 4 - カルボニル| ア ミノ) - N - メタンスルホニル- 4 - オキソブタンアミ ド

 $\label{eq:condition} $$^1H\text{-NMR}: (CD, OD) \ \delta: 1.\ 01-1.\ 10(6H, m), 2.08-2.22(1H, m), \\ 2.45-2.84(2H, m), 3.06-3.41(6H, m), 4.14-4.92(4H, m), 5. \\ 20-5.35(1H, m), 5.52-5.77(1H, m), 6.66-6.77(1H, m), 7.35 \\ -7.42(3H, m), 7.51-7.60(2H, m)$

IR(KBr) 1747, 1657, 1622, 1533cm

前記の実施例以外に以下に本発明の別の化合物を表に示 50 す。これらの化合物は、上記の製造法及び実施例中に記 載した合成経路と方法、及び通常の当業者にとって公知 *ベンジルを意味する。 であるそれらの変法を用いて合成することができ、特別 の実験を必要とするものではない。なお、表中、Meはメ チル、Prはプロピル、Buはプチル、Phはフェニル、Bnは*

[0027] 【表4】

			-		-	
No	R ₁₁	Y	Ra	Rь	R ₂	R ₃
1	2-Naphthyl	CO	tert-Bu	Me	Н	Me
2	2-Naphthyl	co	tert-Bu	Me	CH ₂ O(CH ₂) ₅ CH ₃	Me
3	2-Naphthyl	CO	tert-Bu	Me	\bigcirc	Me
4	2-Naphthyl	SO ₂	tert-Bu	Me	H	Me
5	2-Naphthyl	SO₂	tert-Bu	Me	\.O	Me
6	2-Naphthyl	со	tert-Bu	Me		Me
7	2-Naphthyl	co	tert-Bu	Me	S.	Me
8		co	2-Pr	Me	CH₂O(CH₂)₅CH₃	Me
9	0~	со	2-Pr	Me	\.\Q	Me
10	()^o′	со	2-Pr	Me	` \(\)	Me
11		co	2-Pr	Me		Me
12		co	2-Pr	Me	S.	Me
13	2-Naphthyl	CO	2-Pr	Me	H	Et
14		со	2-Pr	Me	○ .○	Et

[0028] 【表5】

R ₁₁ Y N N N N R ₂
--

				C	00	
No	R ₁₁	Y	Ra	n	R ₂	R ₃
15	2-Naphthy	CO	tert-Bu	_ 1	Н	Me
16	2-Naphthyl	CO	tert-Bu	1	CH ₂ O(CH ₂) ₅ CH ₃	Me
17	2-Naphthyi	со	tert-Bu	1	^.Q	Me
18	2-Naphthyl	СО	tert-Bu	1		Me
19	2-Naphthyl	co	2-Pr	2	CH ₂ O(CH ₂) ₅ CH ₃	Me
20	2-Naphthy!	SO₂	tert-Bu	1	\alpha.\tilde{\tilde{Q}}	Me
21	2-Naphthyl	SO ₂	2-Pr	1	~.Q	Me
22	0~	со	2-Pr	1	CH₂O(CH₂)₅CH₃	Me
23	0~	со	2-Pr	1	^.Q	Me
24	000	СО	2-Pr	1	~.Q	Me
25	0~	со	tert-Bu	1	~.Q	Me
26	Ů	со	2-Pr	1	T.S.	Me
27	2-Naphthyl	co	2-Pr	1	Н	Εt
28	0	co	2-Pr	1	Н	Et

【0029】 【表6】

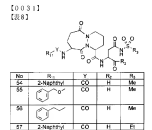
25			

		Rí	H A	Rb	J. J.	-R ₂	
Nο	R11	Y	Z	Rc	Rb	R ₂	R ₃
29	2-Naphthyl	CO	CH	Н	Me	Н	Me
30	2-Naphthyl	CO	CH	Н	Me	CH ₂ O(CH ₂) ₅ CH ₃	Me
31	2-Naphthyl	co	СН	Н	Me	^.Q	Me
32	2-Naphthyl	CO	CH	н	Ph	CH ₂ O(CH ₂) ₂ CH ₃	Me
33	0~	co	СН	Н	Me	н	Me
34	0~	co	СН	Bu	Н	CH ₂ O(CH ₂) ₆ CH ₃	Me
35	0~	co	СН	Bu	Н	^.C	Me
36	0~	co	N	Bu	н	н	Ma
37	()°°′	co	СН	Н	Pr	~.Q	Me
38	()^°′	CO	СН	Bu	Н	Н	Me
39	000	CO	N	Bn	н	CH₂O(CH₂)₅CH₃	Me
40	0~	CO	СН	н	Pr	н	Me
41	0~	CO	N	Me	Н	н	Me
42	2-Nachihyl	SO ₂	СН	Bn	н	\.O	Me
43	2-Naphthyl	SO ₂	N	Bu	н	\.O	Me
44	2-Naphthyl	co	CH	Н	Bu	Н	Et

[0030] [表7]

$$\underset{R_{1}}{\overset{Z}{\left(\right) _{n}}\text{ of }\underset{R_{2}}{\overset{Q}{\left(\right) _{n}}}\text{ of$$

No	R ₁₁	Y	Z	n	Rb	R ₂	R ₃
45	2-Naphthyl	co	CH ₂	1	Me	H	Me
46	2-Naphthyl	CO	CH ₂	2	Me	H	Me
47	2-Naphthyl	co	NH	2	Me	H	Me
48	0~	со	CH ₂	2	Me	н	Me
49	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	co	CH2	2	Me	CH ₂ O(CH ₂) ₆ CH ₃	Me
50	()^°′	со	CH ₂	2	Me	^.Q	Me
51	000	со	CH ₂	2	Me	н	Me
52	0~	co	CH₂	2	Me	н	Me
53	2-Naphthyl	co	CH ₂	2	Me	н	Me



27

[0032]

リウマチ、脳炎、炎症性腸突患、膵炎、乾癬、低血圧性ショ ウク、アルツハイマー病、敗血症ショック、糖尿病、糸球体 腎炎、肝炎、クローン病、偏固炎、T細胞の関ウする自己免 痰疾患および再端流傷声など、また、神経変性疾患、ADS にも有用である。 本発明化合物の1 C E に対する作用 は、次の様にして評価され、確認されたものである。 【0033】1.1L-18 変熱原素阻害活性 11-18 変熱原素反応波(20 all EPES・水酸化ナトリウ ム緩衝液用 7.5,10 8スクロース、1 ml EDTA、1 8 CHAPS およびえど、ml DTTを含り、を調製した。種々の濃度の被 数化合物 (水発明化合物) あるい状反応波 (60 ml)、比

【発明の効果】本発明化合物は、強い I C E 阻害作用を

示す化合物である。従って、本発明化合物は、慢性関節

20 ト組み換え型II-1β変換酵素液 (60μ1) および種々の濃度のAc-Tyr-Yal-Ala-Asp-Afc溶液 (180μ1)を加えて37 でにて反応させた。励起波度 395 mおよび測定波度 51 5 mで強分強度を制定することにより、1,02 値を算出した。なお、上記実験が法中HEPSは4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジンエタンスルホン酸、EDTはエチレンジアミン関係酸(EMPSは3-(3-コラミドプロゼル)・ジメチルアンモニオ]-1-プロパンスルホン酸。DTTはジチオスレイトールおよびAc-Tyr-Yal-Ala-Asp-Afcはアセチル-1-テロシル-1-バリニル-Lアラニル-Lアスやギン酸4-トリフルオロ-クロマリル-7-アミドを表わす。

【0034】2. IL-1 β 産生阻害作用 ヘパリン処理した正常人末梢血をデキストランに混合し 赤血球を除去後、フィコール・パークに重層し遠心操作 により単核球を分離し、分離した単核球細胞を5%牛胎児 血清、100 U/mlペニシリン、100μg/mlストレプトマイシ ン、20 u Mメルカプトエタノールを加えたRPMI-1640焙地 (ギブコ社) に浮遊させて細胞数1x10[®] cel1/mlに調製 した。調製した細胞浮遊液1 ml.および被験化合物(本 発明化合物)の上記培地溶液100μ1をマイクロプレート (平底24穴,住友ベークライト社) に添加し、5 % CO: イ ンキュベーターで15分培養後、リポ多糖(E.coli seroty pe 055:B5コスモバイオ社)を最終濃度20 u g/mlで加え、 24時間培養した。被験化合物の培地溶液は検体をDMSOで 溶解後、DMSOの最終濃度が0.1 %以下になるように上記培 地溶液で希釈することにより調製した。培養後細胞上清 中でIL-1β (pg/n1)をELISAキット (ケイマン社) で測 定し、50 %抑制率 (ICso 値、μM)を算定した。その結果本 発明化合物は、強いICE阻害作用を示した。

フロントページの続き

(51) Int.Cl. 6	識別	記号 F	I		
A 6 1 K 31	/425 A E	E D A	61K	31/425	AED
31	/44 A ₽	3 N		31/44	ABN
31	/445 A A	M M		31/445	AAM
31	/505 A D	P		31/505	ADP
31	/55 A C	C V		31/55	A C V
C O 7 D 239)/47	C	0 7 D	239/47	Z
263	3/56			263/56	
277	7/24			277/24	
417	7/14 2 C	7		417/14	207
487	7/04 1.4	19		487/04	149
CO7K 5	5/083	C	0 7 K	5/083	
// CO7C 311	/51	C	07C	311/51	

(72)発明者 米徳 康博

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製業株 式会社内 (72)発明者 寺井 嘉哉

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株 式会社内

(72)発明者 竹内 誠

茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株

式会社内